PREPARATION FOR EXTERNAL USE FOR SKIN

Patent number:

JP10279417

Publication date:

1998-10-20

Inventor:

YANAGISAWA TETSUYA; SHIMADA TADAHIRO; ITO

KENZO; GOMYO HIDEYUKI

Applicant:

SHISEIDO CO LTD

Classification:

- international:

A61K31/085; A61K47/10; A61K31/075; A61K47/10;

(IPC1-7): A61K7/00; Á61K7/42; A61K7/48; A61K31/085

- european:

Application number: JP19970082674 19970401 Priority number(s): JP19970082674 19970401

Report a data error here

Abstract of **JP10279417**

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject preparation excellent in stability and highly suppressed in skin irritancy while having potent inhibitory effect against overall microbes, by including phenoxyethanol and bisabolol. SOLUTION: This preparation contains (A) pref. 0.05-3.0 wt.% of phenoxyethanol (ethylene glycol monophenyl ether) which is formed by addition reaction of phenol to ethylene oxide in an alkali solution followed by distillation and (B) pref. 0.01-3.0 wt.% of bisabolol, one sesquiterpene alcohols, found in the essential oil of chamomile flower or lavender oil of France origin. Besides, it is preferable that this preparation contain an ultraviolet light absorber (e.g. p-aminobenzoic acid) and/or sequestering agent (e.g. alanine) and/or moisturizer (e.g. polyethylene glycol).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

v v •
~
•
•

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-279417

(43)公開日 平成10年(1998)10月20日

(51) Int.Cl.8		識別記号	FI
A 6 1 K	7/00		A61K 7/00 C
			K
	7/42	•	7/42
	7/48	ces'.	7/48
	31/085	ADA	31/085 ADA
			審査請求 未請求 請求項の数4 〇L (全 8 頁)
(21)出願番号		特願平9-82674	(71)出願人 000001959 株式会社資生堂
(22)出願日		平成9年(1997)4月1日	東京都中央区銀座7丁目5番5号
(no) Hrive		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(72)発明者 柳澤 哲也 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株 式会社資生堂第一リサーチセンター内
		·	(72)発明者 嶋田 忠祥 東京都品川区西五反田3丁目9番1号 株 式会社資生堂ピュティーサイエンス研究所 内
•			(74)代理人 弁理士 福森 久夫
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】 (修正有)

. : .

【課題】 皮膚刺激を極めて抑制し、かつ防腐防徴力に 優れた皮膚外用剤を提供する。さらに、安定性の高い皮 膚外用剤を提供する。

【解決手段】 フェノキシエタノールとビサボロールを 含有することを特徴とする。フェノキシエタノールの含 有量は0.05~3.0%、ビサボロールの含有量は 0.01~3.0%であるのが好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 フェノキシエタノールとビサボロールを 含有することを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項2】 フェノキシエタノールの含有量が0.05~3.0%であり、ビサボロールの含有量が0.01~3.0%であるることを特徴とする請求項1に記載の皮膚外用剤。

【請求項3】 紫外線吸収剤及び/または金属イオン封鎖剤を含有することを特徴とする請求項1又は請求項2に記載の皮膚外用剤。

【請求項4】 保湿剤を含有することを特徴とする請求項1~請求項3のいずれか1項に記載の皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は皮膚外用剤に係り、さら に詳しくは、防腐防黴力に優れかつ皮膚刺激の極めて少 ない皮膚外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術】化粧品・皮膚外用剤の多くは微生物によって変敗を受け易い原料で構成され、かつ水分や栄養分に富んでいるため微生物が生育しやすいため、従来、防腐剤としてはパラベン類、ソルビン酸塩、サリチル酸塩、デヒドロ酢酸塩、安息香酸塩、カチオン活性剤、フェノール類などが広く用いられている。

【0003】しかしながらこれらの防腐剤を配合したものは、敏感肌の人が、特に目のまわりなどの皮膚の弱い部分に使用すると、皮膚刺激の問題を生じる場合があるため、その添加量は極力控えているのが現状である。

【0004】一方、皮膚刺激を抑えるために添加量を減 じると十分な保存効果があがらないという問題があり、 防腐防黴力が不十分であり、2次的な微生物汚染等に対 して腐敗・変質などの恐れがある。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者等は上記問題点に鑑み、パラベン類を多量に使用する事なく、かつ防腐防黴力に優れた皮膚外用剤を開発するべく、種々の薬品及びその組合せについて鋭意研究を行なった結果、フェノキシエタノールとビサボロールを組み合わせて使用することにより、皮膚刺激が少ないにもかかわらず、幅広い抗菌スペクトルが得られ防腐防黴力に優れることが分かり、本発明を完成するに至ったものである。

【0006】即ち、本発明は、皮膚刺激を極めて抑制 し、かつ防腐防黴力に優れた皮膚外用剤を提供すること を目的とする。

【0007】さらに、本発明は、安定性の高い皮膚外用 剤を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明の皮膚外用剤は、 フェノキシエタノールとビサボロールを含有することを 特徴とする。フェノキシエタノール (エチレングリコー ルモノフェニルエーテル)は、フェノールをアルカリ溶液中で酸化エチレンに付加し、蒸留することによって製造されるもので、市販品として、フェノキシエタノール(第一工業製薬、ライオン)、ハイソルブEPH(マツモト交商)などがある。また、ビサボロールは、セスキテルペンアルコールの一つで、カミツレの花の精油や、フランス産ラベンダー油中に存在する。市販品としては、カミロール(岩瀬コスファ等)、αービサボロール(岩瀬コスファ、五協産業等)などがある。

【0009】ここで、フェノキシエタノールの含有量は 0.05~3.0%であり、ビサボロールの含有量が 0.01~3.0%であるのが望ましい。

【0010】また、本発明の皮膚外用剤は、紫外線吸収 剤及び/または金属イオン封鎖剤を含有するのが好まし く、保湿剤を含有するのがより好ましい。

【0011】本発明に用いられる紫外線吸収剤として は、パラアミノ安息香酸等の安息香酸系紫外線吸収剤、 アントラミル酸メチル等のアントラニル酸系紫外線吸収 剤、サリチル酸オクチル、サリチル酸フェニル、サリチ ル酸ホモメチル等のサリチル酸系紫外線吸収剤、パラメ トキシケイ皮酸イソプロピル、パラメトキシケイ皮酸オ クチル、パラメトキシケイ皮酸2-エチルヘキシル、ジ パラメトキシケイ皮酸モノー2-エチルヘキサン酸グリ セリル、[4-ビス(トリメチルシロキシ)メチルシリ ケイ皮酸エステル等のケイ皮酸系紫外線吸収剤、2,4 -ジヒドロキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキ シベンゾフェノンー5ースルホン酸、2ーヒドロキシー 4-トキシベンゾフェノン-5-スルホン酸ナトリウム 等のベンゾフェノン系紫外線吸収剤、ウロカニン酸、ウ ロカニン酸エチル、2-フェニル-5-メチルベンゾキ サゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニ ル)ベンゾトリアゾール、4-tert-ブチルー4'-メ トキシベンゾイルメタン等がある。

【0012】金属イオン封鎖剤としては、アラニン、エデト酸ナトリウム塩、ポリリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム等がある。

【0013】本発明に係る皮膚外用剤中には上記の主要構成成分の他に一般的に医薬品、医薬部外品、化粧料等に使用される原料を任意に配合できる。

【0014】保湿剤としては、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール、ヘキシレングリコール、グリセリン、エリスリトール、ジグリセリン、キシリトール、マルチトール、マルトース、D-マンニット、水アメ、ブドウ糖、果糖、乳糖、コンドロイチン硫酸ナトリウム、ヒアルロン酸ナトリウム、アデノシンリン酸ナトリウム、乳酸ナトリウム、胆汁酸塩、ピロリドンカルボン酸塩、グルコサミン、シクロデキストリン、トレハロ

ース等がある。

【0015】低級アルコールとしては、メタノール、エ タノール、プロパノール、イソプロパノール等がある。 【0016】アニオン界面活性剤としては、例えば、セ ッケン用素地、ラウリン酸ナトリウム、パルミチン酸ナ トリウム等の脂肪酸セッケン、ラウリル硫酸ナトリウ ム、ラウリル硫酸K等の高級アルキル硫酸エステル塩、 POEラウリル硫酸トリエタノールアミン、POEラウ リル硫酸ナトリウム等のアルキルエーテル硫酸エステル 塩、ラウロイルサルコシンナトリウム等のN-アシルサ ルコシン酸、N-ミリストイル-N-メチルタウリンナ トリウム、ヤシ油脂肪酸メチルタウリッドナトリウム、 ラウリルメチルタウリッドナトリウム等の高級脂肪酸ア ミドスルホン酸塩、POEオレイルエーテルリン酸ナト リウム、POEステアリルエーテルリン酸等のリン酸エ ステル塩、ジー2ーエチルヘキシルスルホコハク酸ナト リウム、モノラウロイルモノエタノールアミドポリオキ シエチレンスルホコハク酸ナトリウム、ラウリルポリプ ロピレングリコールスルホコハク酸ナトリウム等のスル ホコハク酸塩、リニアドデシルベンゼンスルホン酸ナト リウム、リニアドデシルベンゼンスルホン酸トリエタノ ールアミン、リニアドデシルベンゼンスルホン酸等のア ルキルベンゼンスルホン酸塩、N-ラウロイルグルタミ ン酸モノナトリウム、N-ステアロイルグルタミン酸ジ ナトリウム、N-ミリストイル-L-グルタミン酸モノ ナトリウム等のN-アシルグルタミン酸塩、硬化ヤシ油 脂肪酸グリセリン硫酸ナトリウム等の高級脂肪酸エステ ル硫酸エステル塩、ロート油等の硫酸化油、POEアル キルエーテルカルボン酸、POEアルキルアリルエーテ ルカルボン酸塩、αーオレフィンスルホン酸塩、高級脂 肪酸エステルスルホン酸塩、二級アルコール硫酸エステ ル塩、高級脂肪酸アルキロールアミド硫酸エステル塩、 ラウロイルモノエタノールアミドコハク酸ナトリウム、 Nーパルミトイルアスパラギン酸ジトリエタノールアミ ン、カゼインナトリウム等が挙げられる。

【0017】親油性非イオン界面活性剤としては、例えば、ソルビタンモノオレエート、ソルビタンモノイソステアレート、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタントリオレエート、ペンター2ーエチルへキシル酸ジグリセロールソルビタン、テトラー2ーエチルへキシル酸ジグリセロールソルビタン等のソルビタン脂肪酸エステル類、モノ綿実油脂肪酸グリセリン、モノエルカ酸グリセリン、セスキオレイン酸グリセリン、モノステアリン酸グリセリン、モノステアリン酸グリセリン、モノステアリン酸グリセリンゴ酸等のグリセリンボリグリセリン脂肪酸類、モノステアリン酸プロピレングリコール脂肪酸エステル類、硬化ヒマシ油誘導体、グリセリンアルキルエーテル等が挙げら

ns.

【0018】親水性非イオン界面活性剤としては、例え ば、POEソルビタンモノオレエート、POEーソルビ タンモノステアレート、POE-ソルビタンモノオレー ト、POE-ソルビタンテトラオレエート等のPOEソ ルビタン脂肪酸エステル類、POE-ソルビットモノラ ウレート、POE-ソルビットモノオレエート、POE -ソルビットペンタオレエート、POE-ソルビットモ ノステアレート等のPOEソルビット脂肪酸エステル 類、POEーグリセリンモノステアレート、POEーグ リセリンモノイソステアレート、POE-グリセリント リイソステアレート等のPOEグリセリン脂肪酸エステ ル類、POEモノオレエート、POEジステアレート、 POEモノジオレエート、システアリン酸エチレングリ コール等のPOE脂肪酸エステル類、POEラウリルエ ーテル、POEオレイルエーテル、POEステアリルエ ーテル、POEベヘニルエーテル、POE2-オクヂル ドデシルエーテル、POEコレスタノールエーテル等の POEアルキルエーテル類、POEオクチルフェニルエ ーテル、POEノニルフェニルエーテル、POEジノニ ルフェニルエーテル等のPOEアルキルフェニルエーテ ル類、ブルロニック等のプルアロニック型類、POE・ POPセチルエーテル、POE・POP2ーデシルテト ラデシルエーテル、POE・POPモノブチルエーテ ル、POE・POP水添ラノリン、POE・POPグリ セリンエーテル等のPOE・POPアルキルエーテル 類、テトロニック等のテトラPOE・テトラPOPエチ レンジアミン縮合物類、POEヒマシ油、POE硬化ヒ マシ油、POE硬化ヒマシ油モノイソステアレート、P OE硬化ヒマシ油トリイソステアレート、POE硬化ヒ マシ油モノピログルタミン酸モノイソステアリン酸ジエ ステル、POE硬化ヒマシ油マレイン酸等のPOEヒマ シ油硬化ヒマシ油誘導体、POEソルビットミツロウ等 のPOEミツロウ・ラノリン誘導体、ヤシ油脂肪酸ジエ タノールアミド、ラウリン酸モノエタノールアミド、脂 肪酸イソプロパノールアミド等のアルカノールアミド、 POEプロピレングリコール脂肪酸エステル、POEア ルキルアミン、POE脂肪酸アミド、ショ糖脂肪酸エス テル、POEノニルフェニルホルムアルデヒド縮合物、 アルキルエトキシジメチルアミンオキシド、トリオレイ ルリン酸等が挙げられる。

【0019】両性界面活性剤としては、例えば、2-ウンデシル-N,N,N-(ヒドロキシエチルカルボキシメチル)-2-イミダゾリンナトリウム、2-ココイル-2-イミタゾリニウムヒドロキサイド-1-カルボキシエチロキシ2ナトリウム塩等の、イミダゾリン系両性界面活性剤、2-ヘプタデシル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン、アルキルベタイン、アミドベタイン、スルホベタイン等のベタイン系界

面活性剤等が挙げられる。

【0020】カチオン界面活性剤としては、例えば、塩化ステアリルトリメチルアンモニウム、塩化ラウリルトリメチルアンモニウム等のアルキルトリメチルアンモニウム塩、塩化ジステアリルジメチルアンモニウムジアルキルジメチルアンモニウム塩、塩化ポリ(N、N'ージメチルー3、5ーメチレンピペリジニウム)、塩化セチルピリジニウム等のアルキルピリジニウム塩、アルキル四級アンモニウム塩、アルキルジメチルベンジルアンモニウム塩、アルキルイソキノリニウム塩、ジアルキルモリホニウム塩、POEアルキルアミン、アルキルアミン塩、ポリアミン脂肪酸誘導体、アミルアルコール脂肪酸誘導体、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム等が挙げられる。

【0021】水溶性高分子としては、アラビアゴム、ト ラガカント、ガラクタン、キャロブガム、グァーガム、 カラヤガム、カラギーナン、ペクチン、カンテン、クイ ンスシード(マルメロ)、デンプン(コメ、トウモロコ シ、バレイショ、コムギ)、アルゲコロイド(褐藻エキ ス) 等の植物系高分子、デキストラン、サクシノグルカ ン、プルラン等の微生物系高分子、コラーゲン、カゼイ ン、アルブミン、ゼラチン等の動物系高分子、カルボキ シメチルデンプン、メチルヒドロキシプロピルデンプン 等のデンプン系高分子、メチルセルロース、ニトロセル ロース、エチルセルロース、メチルヒドロキシプロピル セルロース、ヒドロキシエチルセルロース、セルロース 硫酸ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、カル ボキシメチルセルロースナトリウム、結晶セルロース、 セルロース末等のセルロース系高分子、アルギン酸ナト リウム、アルギン酸プロピレングリコールエステル等の アルギン酸系高分子、ポリビニルメチルエーテル、カル ボキシビニルポリマー、アルキル変性カルボキビニルポ リマー等のビニル系高分子、ポリオキシエチレン系高分 子、ポリオキエチレンポリオキシプロピレン共重合体系 高分子、ポリアクリル酸ナトリウム、ポリエチルアクリ レート、ポリアクリルアミド等のアクリル系高分子、ポ リエチレンイミン、カチオンポリマー、ベントナイト、 ケイ酸アルミニウムマグネシウム、ラポナイト、ヘクト ライト、無水ケイ酸等の無機系水溶性高分子が等があ る。

【0022】中和剤としては、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノール、2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパンジオール、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム等がある。【0023】pH調整剤としては、乳酸、乳酸ナトリウム、クエン酸、クエン酸ナトリウム、グリコール酸、コハク酸、酒石酸、d1-リンゴ酸、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素アンモニウム、リン酸水素ナトリウム等がある。

【0024】酸化防止剤としては、アスコルビン酸、a

ートコフェロール、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチ ルヒドロキシアニソール等がある。

【0025】抗菌剤としては、安息香酸、サリデル酸、石炭酸、ソルビン酸、パラオキシ安息香酸エステル、パラクロルメタクレゾール、ヘキサクロロフェン、塩化ベンザルコニウム、塩化クロルヘキシジン、トリクロロカルバニリド、感光素等がある。

【0026】薬剤としては、ビタミンA油、レチノール、パルミチン酸レチノール、イノシット、塩酸ピリドキシン、ニコチン酸ベンジル、ニコチン酸アミド、ニコチン酸DL- α -トコフェロール、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、ビタミンD2(エルゴカシフェロール)、 $d1-\alpha$ -トコフェロール、酢酸 $d1-\alpha$ -トコフェロール、パントテン酸、ビオチン等のビタミン類、エストラジオール、エチニルエストラジオール等のホルモン、アルギニン、アスパラギン酸、シスチン、システイン、メチオニン、セリン、ロイシン、トリプトファン等のアミノ酸、アラントイン、グリチルレチン酸、アズレン等の坑炎症剤、アルブチン等の美白剤、酸化亜鉛、タンニン酸等の収斂剤、Lーメントール、カンフル等の清涼剤やイオウ、塩化リゾチーム、塩酸ピリドキシン、アーオリザノール等がある。

【0027】各種の抽出液としては、ドクダミエキス、オウバクエキス、メリロートエキス、オドリコソウエキス、カンゾウエキス、シャクヤクエキス、サボンソウエキス、ヘチマエキス、キナエキス、ユキノシタエキス、クララエキス、コウホネエキス、ウイキョウエキス、サクラソウエキス、バラエキス、ジオウエキス、レモンエキス、ショウブ根エキス、シコンエキス、アロエエキス、ショウブ根エキス、ユーカリエキス、スギナエキス、セージエキス、タームエキス、茶エキス、海藻エキス、キューカンバーエキス、チョウジエキス、カロットエキス、メリッサエキス、ニンジンエキス、カロットエキス、マロニエエキス、モモエキス、桃葉エキス、クワエキス、ヤグリマギクエキス、ハマメリス抽出液、プラセンタエキス、胸線抽出物、シルク抽出液等がある。

【0028】また、上記薬物は遊離の状態で使用される ほか、造塩可能なものは酸または塩基の塩の型で、また カルボン酸基を有するものはそのエステルの形で使用す ることができ親油性物質としては、乳化できる範囲で配 合できる。

【0029】液体油脂としては、アマニ油、ツバキ油、マカデミアナッツ油、トウモロコシ油、ミンク油、オリーブ油、アボガド油、サザンカ油、ヒマシ油、サフラワー油、キョウニン油、シナモン油、ホホバ油、ブドウ油、ヒマワリ油、アルモンド油、ナタネ油、ゴマ油、小麦胚芽油、米胚芽油、米ヌカ油、綿実油、大豆油、落花生油、茶実油、月見草油、卵黄油、牛脚脂、肝油、トリグリセリン、トリオクタン酸グリセリン、トリイソパルミチン酸グリセリン等がある。

【0030】固体油脂としては、カカオ脂、ヤシ油、パーム油、パーム核油、牛脂、羊脂、豚脂、馬脂、硬化油、硬化ヒマシ油、モクロウ、シアバター等がある。【0031】ロウ類としては、ミツロウ、キャンデリラロウ、綿ロウ、カルナウバロウ、ベイベリーロウ、イボタロウ、鯨ロウ、モンタンロウ、ヌカロウ、ラノリン、還元ラノリン、硬質ラノリン、カボックロウ、サトウキビロウ、ホホバロウ、セラックロウ等がある。

【0032】エステル油としては、オクタン酸セチル等のオクタン酸エステル、ラウリン酸ヘキシル等のラウリン酸エステル、ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチルドデシル等のミリスチン酸エステル、パルミチン酸オクチル等のパルミチン酸エステル、ステアリン酸イソセチル等のステアリン酸エステル、イソステアリン酸イソプロピル等のイソステアリン酸エステル、イソパルミチン酸オクチル等のイソパルミチン酸エステル、イソパルミチン酸オクチル等のオレイン酸エステル、アジピン酸ジイソプロピル等のアジピン酸ジエステル、セバシン酸ジエチル等のセバシン酸ジエステル、リンゴ酸ジイソステアリル等がある。

【 O O 3 3 】 炭化水素油としては、流動パラフィン、オゾケライト、スクワラン、スクワレン、プリスタン、パラフィン、イソパラフィン、セレシン、ワセリン、マイクロクリスタリンワックス等がある。

【 0 0 3 4 】 シリコーン油としては、ジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン、メチルハイド

ロジェンポリシロキサン等の鎖状シリコーン、オクタメ チルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロペンタ シロキサン、ドデカメチルシクロヘキサシロキサン等の 環状シリコーン等がある。

【0035】ステロールとしては、コレステロール、シトステロール、フィトステロール、ラノステロール等がある。

【0036】さらに、本発明の皮膚外用剤には、必要に 応じて適当な香料、色素等を透明性、安定性を損なわな い範囲で添加できる。

[0037]

【実施例】以下に実施例をあげて本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるもので はない。表における配合量は重量%を表す。

【0038】(実施例1)表1の処方#1、#2の配合成分に従って、αービサボロール及びフェノキシエタノール濃度の異なる種々の組成のO/W型クリーム(基礎化粧品)を作製した。

[0040]

【表1】

	原料	処 方 #1	処 方 #2
(1)	イオン交換水	残余	残余
(2)	7从4小变性加林。キシと。二、林。りマー	0.1	0.1
	(PEMULEN TR-2:BFGoodrich)		
(3)	カルオ"キシヒ"ニルオ"リマー	0.5	0.5
	(ハイピスワコー104:和光純薬))		
(4)	2-ヒト゚ロキシー4ーメトキシペンゾフェノンー5	_	0.1
	ースルホン酸ナトリウム		
(5)	流動パラフィン	1.5	1. 5
(6)	スクワラン	2. 0	2. 0
(7)	ワセリン	4.0	4.0
(8)	α – ピサポロール	表2参照	表2参照
(9)	苛性力リ	0.2	0. 2
(10)	1、3ープ。チレンク。リコール	10.0	10.0
(11)	タ [*] イナマイトク [*] リセリン	8. 0	8.0
(12)	フェノキシエタノール	表2参照	表2参照

【0041】作製したクリームについて、防腐防黴試験を行った。試験方法は以下の手法によった。

【0042】(防腐防黴効果の評価) 試料1gあたり徴の胞子を10⁴cfu (colony forming unit)、48時間前

培養の酵母を104cfu、24時間前培養の細菌を106c fu 接種した後、経日の生残微生物数を培養により確認 し、次の2段階評価を行なった。

0	接種した徹が4週間で100cfu/g以下に減少 接種した酵母が4週間で100cfu/g以下に減少 接種した網菌が2週間で100cfu/g以下に減少
×	接種した黴、酵母、細菌が上記の〇の水準に達しなかったもの

【0043】○の評価は、徴、酵母、細菌のすべての条件を満たした場合とし、たとえ一種の微生物でもこの条件を満たさない場合には、評価は×とした。

【0044】防腐防黴効果の評価試験結果を表2に示す。なお、#1、#2のいずれとも表2の結果となった。

【0045】表2から明らかなように、フェノキシエタノールとαービサボロールを共に配合させることにより、クリームの防腐防黴効果が優れることが分かった。 【0046】 【表2】

A B	0	0. 01	0. 05	0. 1	0. 2	0. 5	1. 0	3. 0
0	×	×	×	×	×	×	×	×
0. 05	×	×	×	×	0	0	0	0
0.1	×	×	×	0	0	0	0	.0
0. 2	×	×	0	0	0	0	0	0
0.3	×	0	0	0	0	0	0	0
0. 5	×	0	0	0	0	0	0	0
1.0	×	0	0	0	0	0	0	0
3. 0	×	0	0	0	0	0	0	0

【0047】次に、表2で○の評価であった#1処方の 43種類及び#2処方の43種類のクリームを用いて5 0℃で1ヵ月放置した後、観察して、クリームの安定性 を評価した。

【0048】#1の43種類のクリームは1ヵ月たっても分離等生ずること無く、安定性について優れていた。 #2の43種類のクリームは#1よりさらに安定性が良く、2ヵ月後でも何ら変化のないものであった。

【0049】また、#1、#2の43種類のクリームは、いずれも敏感肌のパネラーですら皮膚刺激を全く感じないものであった。

【0050】(実施例2)表3の配合成分に従って、O

/W型乳液(基礎化粧品)を製造した。

【0051】精製水(15)に(8)~(13)を加え70℃に加熱調整した組成物に、(1)~(5)を加熱溶解したものに(6)(7)(14)を加えて70℃に調整した組成物を加えて予備乳化を行なった。さらにホモミキサーにて乳化粒子を均一にした後、脱気、沪過、冷却して、0/W型乳液を作製した。

【0052】作製したO/W型乳液の防黴防菌効果及び 安定性は、実施例1のクリームと同様高く、また、皮膚 刺激性も同様に極めて少ないものであった。

[0053]

【表3】

	原料	処方
(1)	ステアリン酸	2. 0
(2)	セチルアルコール	1. 5
(3)	ワセリン	4.0
(4)	スクワラン	5.0
(5)	グリセロールトリー2ーエチルヘキサン西袋エステル	2.0
(6)	α – ピサポロール	0.1
(7)	ソルピタンモノオレイン酸エステル	2. 0
(8)	ジプロピレングリコール	5.0
(9)	PEG1500	3.0
(10)	フェノキシエタノール	0.3
(11)	オウハ・ク	0.1
(12)	トリエタノールアミン	1.0
(13)	2ーヒト*ロキシー4ーメトキシヘ*ンソ*フェノンー5ー	1.0
	スルネン酸ナトリウム	
(14)	香料	適虽
(15)	精製水	残余

【0054】(実施例3)表4の配合成分に従って、化粧水を製造した。

【0055】精製水(15)に(1)(2)(3) (5)(6)(8)(12)を室温下で溶解した得た組 成物に、エタノール(10)に(4)(7)(9)(1 3)(14)を溶解した組成物を加え、攪拌・可溶化・ 沪過して、化粧水を作製した。

【0056】作製した化粧水の防徴防菌効果及び安定性は、実施例1のクリームと同様高く、また、皮膚刺激性も同様に極めて少ないものであった。

[0057]

【表4】

	原 料	処方
(1)	ジプロピレングリコール	3. 0
(2)	1、3-プチレングリコール	2. 0
(3)	PEG1500	2. 0
(4)	POB·POPデンルテトラデンルエーテル	0.5
(5)	クエン酸	0.02
(6)	クエン酸ナトリウム	0.06
(7)	α – ピサポロール	0.3
(8)	EDTA•3Na•2H₂0	0.01
(9)	フェノキシエタノール	0.1
(10)	エタノール	5.0
(11)	3ーメチルー3ーメトキシフ [*] タノール	3.0
(12)	2-ヒト゚ロキシー4ーメトキシペンソ゚フェ/ンー5ー	0.1
	スルホンで設ナトリウム	
(13)	色紫	適量
(14)	香料	適量
(15)	精製水	残余

【0058】(実施例4)表5の配合成分に従って、エッセンスを製造した。

【0059】精製水(15)に(4)(5)を溶解したのち、(1)(2)(11)を順次溶解して得た組成物

に、エタノール(3)に(7)~(10)、(12) (13)(14)を順次溶解して得た組成物を添加しマ イクロエマルジョン化した。

【0060】最後に一部の精製水(15)に(6)を溶

解しこれを添加、攪拌、脱気、沪過して、エッセンスを 作製した。

【0061】作製した化粧水の防黴防菌効果及び安定性は、実施例1のクリームと同様高く、また、皮膚刺激性

も同様に極めて少ないものであった。 【0062】 【表5】

	原 料	処 方
(1)	シ [*] プ ロピ レング リコール	5. 0
(2)	PEG400	5.0
(3)	エタノール・・・・	10.0
(4)	カルホ*キシヒ*ニルホ。リマー	0.3
(5)	アルギン酸ナトリウム	0.3
(6)	水酸化カリウム	0.15
(7)	αービサボロール	0.05
(8)	POByルと [*] タンモノステアリン 配 エステル	1.0
(9)	ソストビタンモノオレイン 酸 エステル	0.5
(10)	オレイルアルコール	0.5
(11)	2~ヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノンー5~	0.1
	スルホン酸ナトリウム	
(12)	フェノキシエタノール	0. 2
(13)	ムクロジエキス	0.3
(14)	香料	適量
(15)	精製水	残余

[0063]

【発明の効果】本発明によれば、即ち、皮膚外用剤にフェノキシエタノールとαービサボロールを配合することにより、高温放置においても分離等がない等安定性に優れ、しかも徴、酵母、細菌等微生物全般にわたって強い

阻止効果を示すにもかかわらず、皮膚刺激性が極めて抑制された皮膚外用剤を提供することが可能となる。

【0064】さらに、紫外線吸収剤及び/または金属イオン封鎖剤を配合することにより、安定性の一層高い皮膚外用剤を提供することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 伊藤 建三

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂第一リサーチセンター内

(72) 発明者 五明 秀之

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂第一リサーチセンター内